PCT

(30) Données relatives à la priorité:

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

C12N 5/08, A61L 15/32, 27/00

A1

(11) Numéro de publication internationale: WO 92/06179

(43) Date de publication internationale: 16 avril 1992 (16.04.92)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR91/00773 (74) Mandataires: BERNASCONI, Jean etc.; Cabinet Lemoine et Bernasconi, 13, boulevard des Batignolles, F-75008 Paris (FR).

90/12135 2 octobre 1990 (02.10.90) FR
90/12135 2 octobre 1990 (02.10.90) FR
Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): IMEDEX
S.A. [FR/FR]; PASTEUR MERIEUX SERUMS ET

péen), CA, CH (brevet européen), DE (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

VACČINS S.A. [FR/FR]; 58, avenue Leclerc, F-69007 Lyon (FR).

Publiée

(72) Inventeurs; et
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TINOIS, Estelle [FR/FR]; Tour A, 41, chemin de la Raude, F-69160 Tassin-La-Demi-Lune (FR). TIOLLIER, Jérôme [FR/FR]; 41, quai Jaÿr, F-69009 Lyon (FR). DUMAS, Henri [FR/FR]; 10, avenue de Menival, Bât. 11-A, F-69005 Lyon (FR). TARDY, Michel [FR/FR]; 165 bis, rue Joliot-Curie, F-69005 Lyon (FR).

Avec rapport de recherche internationale.

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet euro-

(54) Title: BIOMATERIAL BASED ON COLLAGEN AND ITS APPLICATIONS

(54) Titre: BIOMATERIAU A BASE DE COLLAGENE ET SES APPLICATIONS

(57) Abstract

The biomaterial based on collagen is comprised of the following intimately associated constitutive elements: a dermic substitute or support based on collagen of type IV and an epidermic epithelium with differentiated cells and which is obtained by culture of epidermic cells on said dermic substitute or support. Said biomaterial finds applications in in vitro tests in toxicology, pharmacology or cosmetics or as a protection for wounds and burns or as a healing agent.

(57) Abrégé

Le biomatériau à base de collagène comporte, intimement associés, un support ou substitut dermique à base de collagène de type IV et un épithélium épidermique à cellules différenciées obtenu par culture de cellules épidermiques sur ledit support ou substitut dermique. Ce biomatériau trouve des applications dans des tests in vitro en toxicologie, pharmacologie ou cosmétologie ou comme protection des plaies et brûlures ou comme agent de cicatrisation.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
AU	Australie	FI	Finlande	ML	Mali
BB	Barbade	FR	France	MN	Mongolie
BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanic
BF	Burkina Faso	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BG	Bulgarie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
BJ	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvège
BR	Brésil	HU	Hongrie	PL	Pologne
CA	Canada	lТ	Italie	RO	Roumanie
CF	République Centraficaine	JP	Japon	SD	Soudan
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
Cl	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU+	Union soviétique
CM	Cameroun	Lì	Liechtenstein	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TG	Togo
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DK	Danemark	MC	Monaco		

⁺ Toute désignation de "SU" produit ses effets dans la Fédération de Russie. On ignore encore si une telle désignation produit ses effets dans les autres Etats de l'ancienne Union soviétique.

Biomatériau à base de collagène et ses applications.

La présente invention concerne un biomatériau à base de collagène et des applications de celui-ci.

Au cours des vingt dernières années, des progrès majeurs ont été réalisés dans le domaine de la culture de 5 cellules épidermiques. Ces progrès ont permis la culture (références cellules nombre croissant de bibliographiques 1 et 2) et ont fourni des indications importantes sur les facteurs régulant la croissance et la différenciation terminale de l'épiderme. Différents systèmes 10 ont été développés qui permettent de moduler à la fois la croissance et la différenciation (2, 3, 4). Afin d'étudier davantage la régulation de ces phénomènes biologiques dans le dessein d'étudier les interactions derme-épiderme et de reconstituer un tissu analogue à la peau, on a cultivé des 15 cellules sur des substituts dermiques plus ou moins complexe (références 5 à 13). Du fait de la faible capacité de fixation des kératinocytes sur le substitut dermique, la formation de la membrane basale in vitro a fait l'objet de nombreux travaux. Les seuls résultats publiés au sujet de la 20 reconstitution d'une membrane basale presque complète par des kératinocytes humains dispersés en culture sur du collagène ont fait état de cultures de longue durée (40 à 60 jours) (14, 15). Des auteurs ont rapporté le rôle du collagène de type IV dans la culture des kératinocytes (22,

15

20

23, 24).

Par ailleurs, on a déjà réalisé (EP-A-0.357.755) un patch de chirurgie viscérale formé de deux couches de collagène superposées et associées intimement, à savoir une couche poreuse de collagène fibreux et un film de collagène, le collagène pouvant notamment être de type III + I ou de type IV.

La présente invention a pour objectif de fournir un biomatériau comportant des cellules épidermiques différenciées et notamment un biomatériau de ce type dont la structure se rapproche sensiblement de celle de la peau.

Un autre objectif de l'invention est de fournir un biomatériau utile en pharmacologie, toxicologie et cosmétologie et/ou pour la protection de plaies, brûlures ou la cicatrisation.

La déposante a trouvé de façon surprenante qu'une matrice de collagène de type IV permettait la culture de cellules épidermiques, notamment de kératinocytes, en jouant le rôle d'un support ou substitut dermique et d'obtenir très rapidement un biomatériau dont la structure générale est proche de celle de la peau avec, notamment, formation de ce qu'on peut assimiler à une membrane basale et de cellules cornées.

L'invention a donc pour objet un biomatériau à base de collagène, comportant, intimement associés, un support ou substitut dermique à base de collagène de type IV et un épithélium épidermique à cellules différenciées obtenu par culture de cellules épidermiques sur ledit support ou substitut.

De façon avantageuse, le support ou substitut dermique peut comporter en outre une sous-couche de collagène de type I + III sous la forme d'un treillis

10

15

20

poreux.

Les collagènes mis en oeuvre peuvent être réticulés ou natifs ou peuvent être un mélange approprié de collagène natif et de collagène réticulé.

Le collagène de type IV peut être notamment d'origine placentaire et préparé selon le brevet EP-A-0.214.035.

De préférence, les cellules épidermiques de colonisation sont des kératinocytes, notamment des kératinocytes humains normaux d'adulte (KHNA).

L'épithélium de ce biomatériau présente notamment les caractéristiques suivantes :

- a) à partir de 6 jours de culture, une bonne reconstitution des structures d'ancrage au niveau de la jonction dermo-épidermique : nombreux hémidesmosomes bien individualisés (plaque d'ancrage avec tonofilaments s'y insérant, plaque dense sous-basale, filaments d'ancrage) et une déposition en bande, régulière, de matériel extracellulaire entre la surface du collagène de type IV et la membrane plasmique ressemblant à une lamina densa.
- b) 3 compartiments cellulaires :
 - une assise de cellules basales,
 - plusieurs assises de cellules intermédiaires reliées entre elles par des desmosomes, contenant des grains de kératohyaline pour les plus superficielles d'entre elles,
- un stratum corneum.

L'invention a également pour objet l'application de ce biomatériau à des tests pharmacologique, toxicologique ou cosmétologique, notamment sous forme d'un kit d'évaluation in vitro.

30 L'invention a encore pour objet l'application de ce biomatériau à la protection/cicatrisation de plaies et brûlures.

L'invention va être maintenant décrite plus en détail à l'aide d'un procédé de préparation d'un biomatériau selon l'invention et d'essais in vitro et in vivo.

5 <u>Préparation des collagènes</u>.

La préparation du collagène IV, natif ou oxydé, est réalisée suivant le procédé décrit dans le brevet EP-A-O.214.035.

Les collagènes de type I et III peuvent être préparés 10 selon tout procédé connu.

Préparation du substitut dermique.

Le substitut dermique comporte des collagènes de type I + III oxydés et lyophilisés, recouverts par une couche d'un mélange de collagène de type IV et de collagène de type IV oxydé. Pour la préparation du substitut dermique, on a ajouté une solution d'acide periodique (concentration finale 0,002 M) à une solution à 10 mg/ml de collagènes de type I et de type III dans de l'acide hydrochlorique 0,01 N. Les collagènes oxydés ont été récupérés par précipitation au phosphate (Na₂HPO₄). Le précipité a été lavé plusieurs fois avec un tampon phosphate (Na₂HPO₄) et récupéré par filtration sur une toile de Nylon. Le produit obtenu a été mis sous forme de feuilles, lyophilisé et comprimé. L'oxydation induite par l'acide periodique conduit à la formation d'une matrice de collagène réticulé (brevet US-4.931.546).

On a réalisé une solution de collagène oxydé de type IV (IVox) en ajoutant de l'acide periodique (concentration finale 0,02 M) à une solution à 20 mg/ml de collagène de 30 type IV dans de l'acide hydrochlorique 0,01 N. Après 2 heures d'incubation, le collagène de type IVox a été dialysé contre de l'acide hydrochlorique 0,01 N.

10

15

20

25

30

Un mélange formé de 10 mg/ml d'une préparation de collagène de type IV et de 10 mg/ml d'une préparation de collagène de type IV oxydé (4:1) (IV/IVox) a été déposé à la surface de l'éponge de collagène de type I + III, puis a été séché. La stérilisation du substitut dermique a été réalisée par irradiation gamma (25 kgray).

<u>Culture de KHNA (kératinocytes humains normaux</u> <u>d'adulte)</u>.

On a préparé des suspensions de cellules épidermiques humaines par des procédés standards de trypsination à partir d'échantillons de peau d'adultes normaux prélevés lors d'opérations de chirurgie plastique. Les cellules ont été propagées sur des couches de cellules nourricières 3T3 gamma-irradiées, selon le procédé de H. Green (1).

de culture était le milieu DMEM (Gibco Laboratories, Grand Island, NY, USA) et HAM F12 (Gibco) (3:1) supplémenté avec 10 % de sérum de veau foetal (Boehringer Mannheim, Meylan, France), 1,8.10⁻⁴ M d'adénine, 5 μ g/ml d'insuline, 2.10⁻⁹ M de triiodothyronine, 5 μ g/ml de transferrine, 0,4 μ g/ml d'hydrocortisone, 10^{-10} M de toxine cholérique et 10 ng/ml de facteur de croissance épidermique, tous obtenus de SIGMA, USA (milieu complet). A confluence, les kératynocytes ont été trypsinés et stockés dans de l'azote liquide. Des échantillons circulaires de substitut dermique, de 1,6 cm de diamètre, ont été placés dans des plaques de culture à 24 puits (Falcon) et ont été comprimés pour adhérer à la matière plastique. Des kératinocytes en suspension ont été ensemencés directement échantillons et mis en contact d'un milieu de culture (on a ensemencé 5.10⁴ cellules par cm² de façon à obtenir la confluence en 4 jours). Les cultures ont été incubées à 37°C en atmosphère à 5 % de CO2 et le milieu de culture a été

10

15

20

25

30

changé tous les deux jours. Lorsque la confluence des cellules épidermiques a été atteinte, on a retiré le substitut de peau obtenu pour un examen sous microscope ou pour transplantation chez la souris. Des substituts dermiques ont été placés, 5 jours après mise sur plaque, sur des grilles en acier de façon à amener la culture de kératynocytes à l'interface air-liquide. Les cellules sont ensuite exposées à l'air et alimentées à travers le substitut dermique.

La partie supérieure du substitut dermique est une couche de collagène de type IV-IVox. Pour étudier capacité du biomatériau à permettre la croissance de cellules épidermiques, on a cultivé des KHNA sur une couche transparente analogue de collagène IV-IVox réalisée sur des plaques à 6 puits, de façon à permettre une observation microscopique directe. Les cellules ont été ensemencées en suspension sur les couches dans un milieu complet ou dans un milieu sans sérum. Le milieu sans sérum était du DMEM et du F12 (1:1) (Gibco) supplémenté avec 0.5 d'hydrocortisone, 5 μ g/ml d'insuline, 3.10⁻⁸ M de sélénite (SIGMA), 5 μ g/ml de transferrine, 1 mg/ml d'albumine (Institut Mérieux, Lyon, France), 5 μg/ml de fibronectine (Institut Mérieux). De fortes densités d'ensemencement, 10^5 , 5.10^4 , 3.10^4 cellules/cm², ont été testées dans un milieu complet et une faible densité d'ensemencement, 8.103 cellules/cm², dans du milieu sans sérum.

Différenciation des cellules épidermiques.

Pour l'histologie, les échantillons ont été fixés dans un milieu de fixation de Bouin, déshydratés dans l'alcool et enrobés de paraffine et de méthacrylate. Des coupes ont été colorées avec de l'HES (hématoxyline-éosine-safran). Des études d'immunohistochimie

20

30

ont été réalisées sur des coupes déparaffinées ou congelées, en utilisant une technique à l'avidine-biotine-phosphatase alcaline ou par immunofluorescence indirecte.

La différenciation épidermique a été étudiée en utilisant 3 anticorps monoclonaux : anticorps anti-kératine KL1 (Immunotech, Marseille, France) ; AKH1, un anticorps monoclonal contre la profilaggrine/filaggrine humaine (Biomedical Tech. Inc., Soughton, USA), et un anticorps polyclonal de lapin contre l'involucrine (Biomedical Tech.).

10 On a utilisé un anticorps monoclonal de souris contre la microglobuline béta-2 (Immunotech) comme marqueur d'antigène humain de classe I (16 et 17).

Pour la microscopie électronique par transmission, des échantillons ont été fixés dans 1 % de glutaraldéhyde, 0,5 % de paraformaldéhyde, 0,1 M de tampon phosphate, préfixé dans 1 % de tétroxyde d'osmium, déshydraté dans de l'alcool et enrobé dans un milieu époxy. Des coupes ultrafines sont observées et photographiées avec un microscope électronique à transmission JEOL 1200 EX (18).

Transplantation à une souris athymique.

La technique de greffage est issue de celle décrite précédemment dans la référence bibliographique 19. En bref, 17 souris athymiques congénitalement (Swiss nu/nu, Iffa Credo, Lyon, France) (âgées de 6 à 10 semaines) ont été anesthésiées à l'aide de pentobarbital de sodium, et un siège de greffe circulaire, de 1,5 cm de diamètre, a été préparé sur la face dorso-latérale de chaque animal en retirant délicatement l'épiderme et le derme, tout en laissant le tissu de vascularisation sur la fascia.

Le greffon, dont les bords sont places sous la peau adjacente de la souris, est recouvert d'une gaze imprégnée de vaseline et d'une capsule en matière plastique (pour 4

souris sur 17) maintenue en place par 4 sutures croisées et protégée par un bandage. Pour 7 autres souris, les capsules en matière plastique sont omises et les greffons sont maintenus en place par un bandage compressif. En variante, 5 pour les 6 souris restantes, les capsules en matière plastique sont remplacées par une chambre de transplantation en silicone (Renner GmbH, Darmstadt, RFA) qui a été placée sur le greffon et qui est maintenue en place par des clips de 9 mm. Après 14, 20 ou 30 jours, le bandage, la capsule et 10 la gaze ont été retirés et les greffons ont été excisés chirurgicalement et préparés pour la microscopie optique ou électronique.

Etude de la membrane basale.

La formation de la membrane basale a été étudiée par immunofluorescence indirecte sur des coupes congelées et par microscopie électronique à transmission.

On a utilisé l'anticorps à la laminine (Institut Pasteur), l'anticorps au collagène de type IV (Institut Pasteur) ou l'anticorps monoclonal de souris au collagène 20 humain de type IV (HEYL) et le sérum de patients atteints de Bullous Pemphigoid (BP) pour détecter les trois composants de la jonction derme-épiderme.

RESULTATS

Le substitut dermique.

- Le substitut dermique est formé d'une couche poreuse (diamètre des pores : 50 à 100 microns) et fibreuse de collagène de type I et III, de 400 microns d'épaisseur, recouverte d'une couche dense de collagène de type IV/IVox de 10 à 20 microns d'épaisseur.
- Lorsqu'il est recouvert d'épithélium multicouches, le substitut peut être facilement manipulé sans support.

Par immunofluorescence indirecte, l'anticorps au

collagène de type IV met en évidence une fine couche à la surface de la couche de type I + III et de fins filaments inclus dans la couche de type I + III montrant que le collagène de type IV/IVox a légèrement pénétré dans la 5 couche de type I + III.

Croissance et différenciation in vitro des KHNA.

Les KHNA se fixent rapidement au collagène, s'étendent et se divisent pour former un épithélium confluent. La confluence est obtenue en 3, 4 et 5 jours lorsque l'on ensemence respectivement 10^5 , 5.10^4 et 3.10^4 cellules/cm². Dans un milieu de culture sans sérum, une densité d'ensemencement de 8.10^3 cellules/cm² permet une confluence en 13 jours.

Par des méthodes histologiques et par microscopie électronique, on voit que la différenciation des cellules épidermiques se produit entre le 6ème et le 25ème jours après mise en culture. L'examen histologique après 14 jours de culture montre une feuille épithéliale multicouches formée d'une couche de cellules basales bien organisée et de plusieurs couches de cellules suprabasales comportant plus de cellules aplaties et anucléées. Des grains de kératohyaline clairsemés sont observés dans le cytoplasme des cellules en dessous des couches de cellules anucléées. Lorsque les cultures sont exposées à l'air, on observe une couche cornée épaisse. On observe occasionnellement une parakératose.

Au jour 6, une couche de cellules basales composée de petites cellules cubiques comportant un noyau distinct, des organites cytoplasmiques, des filaments intermédiaires et des tonofilaments, peut être vue au microscope électronique. Cette couche est recouverte de couches suprabasales formées de cellules plus allongées contenant de nombreux organites

et filaments intermédiaires mais pas de grains de kératohyaline. La stratification augmente ensuite avec l'âge de la culture. Les couches de cellules sont étroitement associés avec des desmosomes bien structurés et des espaces inter-cellulaires étroits. Les grains de kératohyaline sont clairsemés, ont une forme arrondie et s'observent dans les couches de cellules intermédiaires supérieures. Ensuite, la stratification n'augmente pas de façon significative mais on peut observer des cellules anucléées et un peu desquamantes.

Différenciation in vivo des kératinocytes.

On observe un épiderme bien stratifé seulement dans le cas où les greffons ont été maintenus dans des chambres de greffons en matière plastique ou en silicone inhibant la migration des cellules épidermiques murines. Au jour 14, la 15 couche de collagène I + III du substitut dermique commence à être infiltrée par des cellules inflammatoires et des fibroblastes. Au jour 30, les fibres de collagène de type I + III ne se présentent que par endroits, colonisées par de nombreux fibroblastes et quelques cellules mononucléaires. 20 La dégradation de la couche de collagène de type I + III conduit de façon hétérogène à des fibres de collagène presque intactes dans certaines régions ou à un tissu réorganisé contenant entre autres des fibres de collagène humain éparpillées. La couche de collagène de type IV/IVox 25 reste sensiblement intacte et non infiltrée. Le collagène de type IV/IVox semble donc résistant à la dégradation dans ces conditions occlusives. Lorsque le substitut dermique est greffé dans des conditions non occlusives, sa dégradation est plus rapide. Après la greffe, l'épithélium développe à 30 la fois une couche granulaire et une couche cornée dans les deux semaines. L'épiderme greffé n'est pas hypertrophique comme cela est communément décrit dans le cas d'épithélium

de culture ou de substitut de peau greffés (20 et 21).

Deux semaines après la greffe, on observe de nombreux grains de kératohyaline dans la couche viable supérieure et un stratum corneum avec une faible orthokératose. Au jour 20, la microglobuline béta-2 est exprimée dans la couche de cellules basales et, de façon faible, dans quelques couches suprabasales. Au jour 30, les couches de cellules basales et de cellules suprabasales sont fortement marquées.

Au jour 14, la coloration obtenue avec l'anticorps

KL1 a été observée pour toutes les couches épidermiques. La
couche de cellules basales commence à être partiellement
négative au jour 20. Le marquage profilaggrine/filaggrine
est limité à la couche granulaire, comme on l'observe pour
la peau humaine normale. L'expression d'involucrine se
produit en position suprabasale aux jours 14, 20 et 30.
Néanmoins, aux jours 30 et 55, cette expression est
largement limitée aux couches intermédiaires et supérieures
de Malpighi, et aux couches granulaires au jour 30.

Etude de la jonction derme-épiderme.

20 <u>In vitro</u>:

5

25

30

La microscopie électronique montre de nombreuses structures du type hémidesmosome à la jonction entre la couche de collagène de type IV/IVox et les cellules basales ainsi qu'au jour 6 après mise en culture. La jonction derme-épiderme est linéaire, sans crêtes. On observe une plaque intracellulaire opaque aux électrons le long de la membrane de cellules basales dans laquelle s'insèrent des filaments intermédiaires et une couche dense subbasale. On peut distinguer des filaments d'ancrage. La surface du film apparaît comme une ligne dense et une bande opaque aux électrons ressemblant à une lamina densa semble la recouvrir. Cela ressemble à une jonction épiderme-derme dans

10

15

20

25

la peau d'un foetus humain à un stade intermédiaire du développement.

Par immunofluorescence, l'antigène BP est exprimé à partie du 6ème jour de culture tandis que la laminine qui n'était pas détectable à ce stade peut l'être à partir du 12ème jour. Les deux marqueurs antigéniques s'observent sur la face basale des cellules basales sous forme d'une fluorescence discontinue. La réaction d'immunofluorescence utilisant l'anticorps au collagène de type IV montre une fluorescence sur toute l'épaisseur de la couche de collagène de type IV/IVox.

<u>In vivo</u>:

Aux jours 30 et 55 après la transplantation, la structure fine de la membrane basale est plus nette qu'en culture in vitro puisque le collagène IV/IVox apparaît moins dense. De nombreux hémidesmosomes bien différenciés et une lamina densa sont mis en évidence. Dans certaines régions, la couche de collagène de type IV/IVox semble partiellement dégradée par les cellules épidermiques. Dans ces régions, au 30ème jour, des filaments d'ancrage peuvent apparaître sous la lamina densa. Au 55ème jour, le tissu conjonctif sous la lamina densa est mieux organisé et les filaments d'ancrage sont bien structurés. En microscopie optique, la jonction derme-épiderme apparaît légèrement ondulée et, en microscopie électronique, l'interface derme-épiderme des cellules basales forme une membrane plasmique ondulée dans sa partie basale.

La qualité de l'épiderme obtenu permet d'appliquer le matériau aux tests d'évaluation toxicologiques,

30 pharmacologiques, et cosmétologiques, selon les procédures usuelles pratiquées sur des biopsies de peau humaine et animale.

REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES.

- 1. Green H., Kehinde O. & Thomas J., Proc. Natl. Acad. Sc., USA 76 (1979) 5665
- 2. Boyce S. & Ham RG., J. Invest. Dermatol. 81 (1983)
- 3. Hennings H., Michael D., Cheng C., Steward S., Holbrook K. & Yuspa SH., Cell 19 (1980) 245
- 4. Asselineau D., Bernard B., Bailly C. & Darmon M. Exp. Cell. Res. 159 (1985) 536
- 5. Bell E., Sher S., Hull B., Merill C., Rosen S., Chamson A., Asselineau D., Dubertret L., Coulomb B., Lapiere C., Nusgens B. & Neveux Y., J. Invest. Dermatol. 81 (1983) 2s
- 6. Coulomb B., Saiag GP., Bell E., Breitburd F.,
 Lebreton C., Heslan M. & Dubertret T., Br. J.
 Dermatol. 114 (1986) 91
- 7. Prunieras M., Regnier M. & Woodley D., J. Invest.
 Dermatol. 81 (1983) 28s
- 8. Regnier M., Desbas C., Bailly C. & Darmon M., In vitro 24 (1988) 625
- 9. Regnier M. & Darmon M., In vitro, 25 (1989) 1000
- Lenoir M-C., Bernard B., Pautrat G., Darmon M. & Shroot B., Dev. Biol. 130 (1988) 610
- 11. Freeman AE., Igel HJ., Herman BJ & Kleinfeld KL., In vitro 12 (1976) 352
- 12. Yannas IV. & Burke JF., J. Biomed. Mater. Res. 14
 (1980) 65
- 13. Boyce S. & Hansbrough J., Surgery 103 (1988) 421
- 14. Hirone T. & Taniguchi S., Cur. Prob. Dermatol. 10 (1980) 159
- 15. Chamson A., Germain N., Claudy A., Perier C. &

- Frey J., Arch. Dermatol. 281 (1989) 267
- 16. Forsum U. & Tjemlund UM., Acta Venereol (Stockh) 57 (1977) 121
- 17. Mauduit G., Vincent CL., Gielen V., Faure M.,
 Demiden A. & Thivolet J., Tissue antigens 29 (1987)
 65
- 18. Garrone R. & Tiollier J., dans Bienvenu, Grimaud, Laurent, Walterde, Gruyter (Eds), Marker proteins, vol. 3 1986. pp 357-361
- 19. Tinois E., Faure M., Kanitakis J., Ramirez-Bosca A., Nguyen C., Tardy M., Tayot JL. & Thivolet J., Epithelia 1(1987) 141
- 20. Faure M., Mauduit G., Schmitt D., Kanitakis J., Demidem A. & Thivolet J., Br. J. Dermatol. 116 (1987) 161
- 21. Ramirez-Bosca A., Tinois E., Faure M., Kanitakis J., Roche P. & Thivolet J., J. Invest. Dermatol. 91 (1988) 36
- 22. Murray JC., Stingl G., Kleinman HK., Martin GR. & Katz SI., J. Cell. Biol. 80 (1979) 197
- 23. Kleinman HK., Murray JC., Mc Goodwin EB. & Martin GR., J. Invest. Dermatol. 71 (1978) 9
- Woodley D., Kimberly C. & O'Keefe J., J. Invest. Dermatol. 94 (1990) 139.

10

20

REVENDICATIONS.

- 1. Biomatériau a base de collagene, caractérisé en ce qu'il comporte, intimement associés, un support ou substitut dermique à base de collagene de type IV et un épithélium épidermique à cellules diffférenciées obtenu par culture de cellules epidermiques sur ledit support ou substitut dermique.
- 2. Biomateriau selon la revendication 1, caracterise en ce que le support ou substitut dermique comporte en outre une sous-couche d'au moins un autre type de collagene.
- 3. Biomateriau selon la revendication 2, caracterise en ce que ladite sous-couche comporte des collagenes des types I et III.
- 4. Biomateriau selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que les cellules épidermiques sont des kératinocytes.
 - 5. Biomateriau selon l'une quelconque des revendications 1 à 4. caractérisé en ce que les collagenes sont des collagenes natifs ou réticules ou des mélanges de collagene natif et de collagene réticule.
 - 6. Application du biomatériau selon l'une quelconque des revendications 1 à 5 dans un test d'évaluation in vitro en toxicologie, pharmacologie ou cosmétologie.
- 7. Biomatériau de protection des plaies et brûlures ou formant agent de cicatrisation, selon l'une quelconque des revendications 1 a 5.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application NoPCT/FR91/00773

i. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classi	ification symbols apply, indicate all) •	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both Nat	ional Classification and IPC	
Int.			
II. FIELDS	S SEARCHED		
		ntation Searched 7	
Classification	on System	Classification Symbols	
Int.			
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	than Minimum Documentation s are Included in the Fields Searched ⁸	
III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT?	14 14 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 1	Relevant to Claim No. 13
Category *	Citation of Document, 11 with indication, where app		
Υ	The Journal of Investigative 95, No. 3, September 1990 M.S. Wilke et al.: "Human to a unique heparin-bindi within the triple helical collagen", see pages 264-), (Baltimore, PA, US) keratinocytes adhere ng peptide sequence region of type IV	1-7
Υ	WO, A, 8908467 (IMEDEX) 21 Se see claims 1,6,8,9,12; ex (cited in the application	ample 11	1-7
Υ	Biological Abstracts, volume (Philadelphia, PA, US) E. "Growth and differentiati keratinocytes on extracel Dermatol. Res., 279(4): 2 page AB-564, abstract No.	M. Tinois et al.: on of human lular matrix", & Arch. 241-246, 1987, see	1-7
А	WO, A, 8903392 (REGENTS OF TH MINNESOTA) 20 April 1989, page 4, lines 24-34; page page 20, lines 14-35	see claims 11-15;	1-7
	al categories of cited documents: 10	"T" later document published after t	he international filing date
"A" doo con "E" earl filin	al categories of cited documents: 10 cument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance lier document but published on or after the international g date cument which may throw doubts on priority claim(s) or	or priority date and not in conflicted to understand the principl invention "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step	ct with the application but e or theory underlying the ce; the claimed invention cannot be considered to
whi cita "O" doc oth "P" doc	ich is cited to establish the publication date of another tion or other special reason (as specified) cument referring to an oral disclosure, use, exhibition or er means cument published prior to the international filing date but or than the priority date claimed	"Y" document of particular relevan- cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art. "&" document member of the same	or more other such docu-
	TFICATION		
Date of the	e Actual Completion of the International Search ecember 1991 (13.12.91)	Date of Mailing of this International Secondary 13 January 1992 (13	
		Signature of Authorized Officer	
	nal Searching Authority	Signature of regulation office)	
Euro	pean Patent Office		

III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)				
tegory *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No		
,				
D V	Evnonimental Call Daniel			
P,X	Experimental Cell Research, volume 193, 1991,	1-7		
	Academic Press (Duluth, Minn., US) E. Tinois et al.: "In vitro and post-transplantation			
-	differentiation of human keratinocytes grown on			
l	differentiation of human keratinocytes grown on the human type IV collagen film of a bilayered dermal substitute", see pages 310-319			
	dermal substitute", see pages 310-319			
:	-8-			
:				
	·			
	·			
	į			
	!			
	:			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	:			
	:			

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9100773

SA 51914

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 11/02/92
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date 22-09-89 14-03-90 01-08-91
WO-A- 8908467	21-09-89	FR-A- 2628634 EP-A- 0357755 JP-T- 3503371		
₩O-A- 8903392	20-04-89	US-A- EP-A- JP-T- US-A-		24-10-89 08-08-90 07-02-91 16-04-91

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 91/00773

· cr iceels	NT DE L'INVENT	ON (si plusieurs symboles de classification son	nt applicables, les indiquer tous) 7	
Selon la class Int.Cl.	ification internations	la dec'hemets (CIR) on à la fois seion la classi	fication nationals et la CIB L 15/32 A 61 L 27/	'00
II. DOMAINE	S SUR LESQUELS	LA RECHERCHE A PORTE		
		Documentation minin		
Système de	e classification	Symb	oles de classification	
Int.C1.		C 12 N A 6	51 L	
		Documentation consultée autre que la doct où de tels documents font partie des domai	nmentation minimale dans la mesure nes sur lesquels la recherche a porté	
ш. росим	ENTS CONSIDER	ES COMME PERTINENTS ¹⁰ Intification des documents cités, avec indication	on, si nécessaire/2	No. des revendications visées 14
Catégorie °	144	des passages pertinents 13		
Y	95, no M.S. \ a union the t	ournal of Investigative Do. 3, septembre 1990, (Ba wilke et al.: "Human kera que heparin-binding pepti riple helical region of t pages 264-270	itinore, FA, 657 itinocytes adhere to ide sequence within	1-7
Y	WO,A,	8908467 (IMEDEX) 21 sept voir revendications 1,6, dans la demande)	tembre ,8,9,12; exemple 11	1-7
Y	Biolo (Phil "Grow kerat Derma	gical Abstracts, volume adelphia, PA, US) E.M. The thand differentiation of inocytes on extracellulation. Res., 279(4): 241-244, abrégé no. 88152	f human r matrix". & Arch.	1-7
			1116	page à la date de dépôt
"A" do co ti do ti do procession de constituire de	nsidéré comme particument antérieur, monai ou après cette document pouvant jete iorité ou cité pour d'utre citation ou pour ocument se référant ne exposition ou tou ocument publié avan ement à la date de pi	'état général de la technique, non culièrement pertinent ais publié à la date de dépôt internate ais publié à la date de dépôt internate run doute sur une revendication de sterminer la date de publication d'une une raison spéciale (telle qu'indiquée) à une divulgation orale, à un usage, à sautres moyens	T' document ultérieur publié postérieuren international ou à la date de priorité à l'état de la technique pertinent, mai le principe ou la théorie constituant la document particulièrement pertinent; quée ne peut être considérée comme t impliquant une activité inventive document particulièrement pertinent; diquée ne peut être considérée comme activité inventive lorsque le document plusieurs autres documents de même naison étant évidente pour une person document qui fait partie de la même :	s cité pour comprendre le base de l'invention l'invention revendi- ouveile ou comme l'invention reven- impliquant une est associé à un on nature, cette combi- ine du metier.
IV. CERT	TIFICATION		Date d'expédition du présent rapport	ie recherche internationale
Date à la		ternationale a été effectivement achevée 2–1991	.	3 JAN 1992'
Administr	ation chargée de la 1	echerche internationale CE EUROPEEN DES BREVETS	Signature du fonctionnaire autorisé	MISS T. TAZELAA

Demande Internationale No Page 2 PCT/FR 91/00773

III. DOCUMEN	ITS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14	(SUITE DES RENSEIGNEMENT DEUXIEME FEUILLE)	ENTS INDIQUES SUR LA	
Catégorie °	Identification des documents cités, ¹⁶ avec des passages pertines	indication, si nècessaire ats ¹⁷	No. des revendication visées ¹⁸	
A	WO,A,8903392 (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF MINNESOTA) 20 a revendications 11-15; page 4, 19, lignes 8-21; page 20, lig	vril 1989, voir lignes 24-34; page	1-7	
P,X	Experimental Cell Research, v Academic Press (Duluth, Minn. al.: "In vitro and post-trans differentiation of human kera the human type IV collagen fi dermal substitute", voir page	, US) E. Tinois et plantation tinocytes grown on lm of a bilayered	1-7	
		· · · · ·		

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9100773 SA 51914

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 11/02/92

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO-A- 8908467	21-09-89	FR-A- EP-A- JP-T-	2628634 0357755 3503371	22-09-89 14-03-90 01-08-91
WO-A- 8903392	20-04-89	US-A- EP-A- JP-T- US-A-	4876332 0380546 3500492 5007925	24-10-89 08-08-90 07-02-91 16-04-91